Claim

1. A kind of DNA chip for diagnosing the mutation of the hereditary anemia related genes, wherein fixed specific DNA probes for testing the abovesaid mutation on the glass slide, silica plate, membrane and macromolecular materials. The said probes are as follows:

	β (27-28) 1	TGG TGA GGC CCT GGG CAG (SEQ ID NO:1)
	β (27-28) 2	GGT GAG GCC CCT GGG CAG (SEQ ID NO:2)
	β (43) 1	GGT TCT TTG AGT CCT TT (SEQ ID NO:3)
10	β (43) 2	GGT TCT TTT AGT CCT TT (SEQ ID NO:4)
	β (42+T) 2	AGG TTC TTT TGA GTC CT (SEQ ID NO:5)
	IVS (2-1) 1	CTT CAG GGT GAG TCT (SEQ ID NO:6)
	IVS (2-1) 2	CTT CAG GAT GAG TCT (SEQ ID NO:7)
	β(1)1	ACA GAC ACC ATG GTG CAC CT (SEQ ID NO:8)
15	β(1)2	ACA GAC ACC AGG GTG CAC CT (SEQ ID NO:9)
	β (8) 1	GAG GAG AAG TCT GCC (SEQ ID NO:10)
	β (8) 2	TGA GGA GGT CTG CCG (SEQ ID NO:11)
	β (8-9) 2	AGG AGA AGG TCT GCC (SEQ ID NO:12)
	β (37) 1	TAC CCT TGG ACC CAG (SEQ ID NO:13)
20	β (37) 2	TAC CCT TAG ACC CAG (SEQ ID NO:14)
	P (+40-43) 1	GCA ACC TCA AAC AGA CA (SEQ ID NO:15)
	P (+40-43) 2	AGC AAC CTC AGA CAC CA (SEQ ID NO:16)
	P (β31, IVS1) 1	CAC CCT TAG GCT GCT GG (SEQ ID NO:17)
	P (IVS1) 2	CCC ACC CTG AGG CTG CT (SEQ ID NO:18)
25	β (31) 2	CCC TTA GGT GCT GGT GG (SEQ ID NO:19)
	P (cap+1) 1	ATT GCT TAC ATT TGC (SEQ ID NO:20)
	P (cap+1) 2	ATT GCT TCC ATT TGC (SEQ ID NO: 21)
	β (19) 1	AAG GTG AAC GTG GAT (SEQ ID NO:22)
	β (19) 2	AAG GTG AGC GTG GAT (SEQ ID NO:23)
30	β (95+A) 1	CTG TGA CAA GCT GCA (SEQ ID NO:24)

	β (95+A) 2	TGT GAC AAA GCT GCA (SEQ ID NO:25)
	IVS (2-5) 1	AGG GTG AGT CTA TGG (SEQ ID NO:26)
	IVS (2-5) 2	AGG GTG ACT CTA TGG (SEQ ID NO:27)
	β (41-42) 1	CAG AGG TTC TTT GAG T (SEQ ID NO:28)
5	β (41-42) 2	CAG AGG TTG AGT CCT T (SEQ ID NO:29)
	IVS (2-654) 1	GTT AAG GCA ATA GCA (SEQ ID NO:30)
	IVS (2-654) 2	GTT AAG GTA ATA GCA (SEQ ID NO:31)
	β (17) 1	CTG TGG GGC AAG GTG AAC (SEQ ID NO:32)
	β (17) 2	CTG TGG GGC TAG GTG AAC (SEQ ID NO:33)
10	β (71-72) 1	TGC CTT TAG TGA TGG (SEQ ID NO:34)
	β (71-72) 2	TGC CTT TAA GTG ATG (SEQ ID NO:35)
	β (71-72) 3	TGC CTT TTA GTG ATG (SEQ ID NO:36)
	IVS (1-5) 1	CAG GTT GGT ATC AAG (SEQ ID NO:37)
	IVS (1-5) 2	CAG GTT GCT ATC AAG (SEQ ID NO:38)
15	IVS (1-1) 1	TGG GCA GGT TGG TAT (SEQ ID NO:39)
	IVS (1-1) 2	TGG GCA GTT TGG TAT (SEQ ID NO:40)
	β (30) 2	CTG GGC GGG TTG GTA (SEQ ID NO:41)
	P (-28) 1	GGG CAT AAG AGT CAG (SEQ ID NO:42)
	P (-28) 2	GGG CAT AGG AGT CAG (SEQ ID NO:43)
20	P (-29) 2	TGG GCA TGG AAG TCA (SEQ ID NO:44)
	P (-30) 1	CTG GGC ATA AAA GTC (SEQ ID NO:45)
	P (-30) 2	CTG GGC ACA AAA GTC (SEQ ID NO:46)
	P (-31) 2	GCT GGG CGT AAA AGT (SEQ ID NO:47)
	P (-32) 2	GGC TGG GAA TAA AAG (SEQ ID NO:48)
25	β (14-15) 1	TAC TGC CCT GTG GGG CAA GG (SEQ ID NO:49)
	β (14-15) 2	TAC TGC CCT GGT GGG GCA AG (SEQ ID NO:50)
	HbE (26) 1	TGG TGG TGA GGC CCT (SEQ ID NO:51)
	HbE (26) 2	TGG TGG TAA GGC CCT (SEQ ID NO:52)

 $[\]alpha$ -thalassemia, HbH, HbS and HbM hemoglobin abnormality.

P (hbm) 6

P (hbm) 7

P (hbm) 8

P (hbm) 9

P (hbm) 10

20

Constant Spring Mutation ATA CCG TTA AGG TGG (SEQ ID NO:53) P(cs)1 ATA CCG TCA AGC TGG (SEQ ID NO:54) P(cs)2 Quong SZE Mutation GCC TCC CTG GAC AAG (SEQ ID NO:55) 5 P(qs) 1 GCC TCC CCG GAC AAG (SEQ ID NO:56) P(qs)2HbS Sickle Cell Anemia Mutation ACT CCT GAG GAG AAG (SEQ ID NO:57) P(hbs)1 ACT CCT GTG GAG AAG (SEQ ID NO:58) P(hbs)2 10 **Duan Mutation** GTG GAC GAC ATG CCC (SEQ ID NO:59) P(duan)1 GTG GAC GCC ATG CCC (SEQ ID NO:60) P(duan)2 **HbM Mutation** TAA GGG CCA CGG CAA (SEQ ID NO:61) P (hbm) 1 TAA GGG CTA CGG CAA (SEQ ID NO:62) 15 P (hbm) 2 CGA CCT GCA CGC GCA (SEQ ID NO:63) P (hbm) 3 CGA CCT GTA CGC GCA (SEQ ID NO:64) P (hbm) 4 AAG AAA GTG CTC GGT (SEQ ID NO:65) P (hbm) 5

AAG AAA GAG CTC GGT (SEQ ID NO:66)

TGA GCT GCA CTG TGA (SEQ ID NO:67)

TGA GCT GCA CTG TGA (SEQ ID NO:68)

GAA GGC TCA TGG CAA (SEQ ID NO:69)

GAA GGC TTA TGG CAA (SEQ ID NO:70)